世界知的所有權機関 國 應 惠 容 島

国 際 事 務 局 特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類6

C07D 317/64, 317/72, 405/04, A61K 31/36, 31/44 (11) 国際公開番号

WO99/16766

A1

1999年4月8日(08.04.99)

(21) 国際出願番号

PCT/JP98/04431

真部治彦(MANABE, Hambiko)(IP/IPI

(22) 国際出願日

1998年10月1日(01.10.98)

〒411-0943 静岡県駿東郡長泉町下土狩343-32 8) Shizuoka, (JP)

(43) 国際公開日

(30) 優先権データ

(OA) Hosteres

特願平9/268400

1997年10月1日(01.10.97)

81) 指注国 AU, BG, BR, CA, CN, CZ, HU, IL, JP, KR, MX, NO, NZ, PL, RO, SG, SI, SK, UA, US, VN, ユーラシア神許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について) 協和醱酵工業株式会社 (KYOWA HAKKO KOGYO CO., LTD.)[JP/JP] 〒100-8185 東京都千代田区大手町一丁目6番1号 Tokyo, (JP)

添付公開書類 国際調査報告書

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ) 大島悦男(OHSHIMA, Etsuo)[JP/JP]

〒411-0945 静岡県駿東郡長泉町本宿234-16 Shizuoka, (JP) 中里宜資(NAKASATO, Yoshisuke)[JP/JP]

中里宣資(NAKASATO, Yoshisuke)[JP/JP] 〒411-0943 静岡県駿東郡長泉町下土特80-1 Shizuoka, (JP)

柳川幸治(YANAGAWA, Koji)[JP/JP] 〒411-0943 静岡県駿東郡旻泉町下土狩1194-83 Shizuoka (JP)

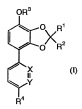
(54)Title: BENZODIOXOLE DERIVATIVES

(54)発明の名称 ベンゾジオキソール誘導体

(57) Abstract

Benzodioxole derivatives represented by general formula (1) or pharmacologically acceptable salts thereof, wherein R¹ and R² are the same or different and each represents plydrogen or lower alkyl or R¹ and R² in combination represent cycloalkyl; R² represents lower alkyl, ntro, cyano, carbamoyl, formyl, lower alkovycarbonyl, or carboxy; and X and Y are the same or different and each represents Nor CR² (wherein R² represents bytrogen, lower alkyl, hydroxy, or halogeno).

本発明は、一般式(I)



「式中、R1およびR2は、同一または異なって、水素または低級アルキルある いは一緒になってシクロアルキルを表わし、R3は、低級アルキルを表わし、 R⁴は、低級アルキル、ニトロ、シアノ、カルバモイル、ホルミル、低級アルコ キシカルボニルまたはカルボキシを表わし、XおよびYは同一または異なって、 NまたはCR5(式中、R5は水素、低級アルキル、ヒドロキシまたはハロゲン を表わす)を表わす}で表されるベンゾジオキソール誘導体またはその薬理学 的に許容される塩を提供する。

アラブ首長国連邦 アルバニア アルメニア オーストリア オーストラリア アゼルバイジャン ボズニア・ヘルツェゴビナ E S F I スペイン フィンランド フランス ガボン リレテンシェタイン SG シンガポール AE AL AM AT シンガポール スロヴェニア スロヴァキア シエラ・レオネ セネガル スエ LK LR LS LT LU リピテンシュ スリ・ランカ リベリア レント Sì FR SK SL SN TD TG G A G B レント リトアニア ルクセンブルグ ラトヴィア モナコ モルドヴァ マグガスカル マケドニア旧ユーゴスラヴィア ガロ グレナダ グルジア ガーナ AU GD LV MC MD MG MK チャード BA パルバドス GH GM ガンピア ギニア ギニア・ビサオ TMTTTUG タジキスタン トルクメニスタン BE GN トルコグッド・トパゴ リコグッド・トパゴ ウカガラグ 米ブベキスクン サイエニリカン ボーゴーリカン ボーブンパエ デンパブエ トルコ BG BJ BR BY GR HR HU 共和国 ML MN モンゴル MR

ÝÜ

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

ギニア・ビサ ギリシャナー クロアザリーション インインドー インドラー インドー インドー モーリタニア マラウイ メキシコ CA I D I E I L I N I S I T J P K E MW MX CH CH CM CN CY CY メキシコル ニジェール オラング・ニー ノール・ジーランド ボーランド ボルトガル NE NL インド アイスランド イタリア カメルーン中国 NO NZ イタリア 日ケニーデスタン 北朝国 フスタン 中国 キューバ キブロス チェッ ドイツ ルーマニア ロシア スーダン スウェーデン KR DE エストニア EE

明細書

ベンゾジオキソール誘導体

技術分野

本発明は、ホスホジエステラーゼ (PDE) IV 阻害作用を有し、気管支喘息、 アレルギー性鼻炎、腎炎などの炎症アレルギー性疾患、リウマチ、多発性硬化 症、クローン病、乾蘚、全身性エリテマトーデスなどの自己免疫疾患、欝病、 健忘症、痴呆症などの中枢神経系の疾患、心不全、ショック、脳血管障害など に起因する虚血再週流にともなう臓器障害、インシュリン抵抗性による糖尿病、 創傷、エイズなどの治療薬として有用なベンゾフラン誘導体に関する。

背景技術

従来、多くのホルモンや神経伝達物質が、細胞内の二次メッセンジャーであるアデノシン3',5'ーサイクリックモノホスフェート (cAMP) ないしグアノシン3',5'ーサイクリックモノホスフェート (cGMP) の濃度を上昇させることによりその作用を発現することが知られている。cAMP および cGMP の細胞内濃度は、その生成と分解により制御されており、これらの分解は、PDE によって行われる。従って、PDE を阻害することは、これら細胞内二次メッセンジャーの濃度を上昇させることになる。PDE には現在までに7種のアイソザイムが存在することが明らかにされており、アイソザイム選択的な PDE 阻害剤は、そのアイソザイムの生理的意義および生体内の分布に基づく薬理的効果を発揮するものと期待される [トレンズ・イン・ファーマコロジカル・サイエンス(TiPS),11,150 (1990)および同誌 12,19 (1991)]。

炎症性白血球細胞の細胞内 cAMP を上昇させると、それらの活性化を抑制できることが知られている。白血球細胞の活性化は、腫瘍壊死因子 (TNF) をはじめとした炎症性サイトカインの分泌、細胞間粘着分子 (ICAM) などの細胞接着分子の発現とそれに引き続く細胞浸潤を招く「ジャーカル・スデ・モレキュラー・アンド・セルラ

1

- * ทิฟร์ " สุทิจ " - (J. Mol. Cell. Cardiol.), 12 (Suppl. II), S61(1989)] .

気道平滑筋細胞内の cAMP 濃度を上昇させると、その収縮を抑制できることが知られている [トロフィー (T. J. Torphy), ディレクウョン・フォー・ニュー・アンチーアスマドラッグス (Directions for New Anti-Asthma Drugs), ホードネル・ピアンン編 (S. R. O'Donell and C. G. A. Persson), 37 (1988) ピル/ルクサルーペルラク (Birkhauser-Verlag)]。気 道平滑筋の異常な収縮亢進は、気管支喘息の主たる病態である。心筋虚血などの虚血再還流臟器障害では、病変部に好中球などの炎症性自血球細胞の浸潤が認められる。これら炎症性細胞や気管平滑筋細胞では、主として IV 型の PDE (PDE IV) が cAMP の分解に関与することが明らかになっている。従って、PDE IV 選択的な阻害剤は、炎症性疾患や気道閉塞性疾患、虚血性疾患に対し治療および/または予防効果を有することが期待できる。

WO97/20833 には、PDE IV 阻害作用を有するベンゾフランカルボキサミド 誘導体が開示されている。

WO96/36624 には、PDE IV 阻害作用を有するピフェニル環を有する化合物 が開示されている。

しかしながら、従来の PDE IV 阻害剤は嘔吐を誘発するという問題がある。

発明の開示

PDE IV 阻害剤は、広範囲な疾患に対し予防または治療効果を有すると期待されている。本発明の目的は、優れた抗炎症作用を有し、かつ嘔吐を示さないベンゾジオキソール誘導体を提供することにある。

本発明は、一般式(I)

{式中、 R^1 および R^2 は、同一または異なって、水素または低級アルキルあるいは一緒になってシクロアルキルを表わし、 R^3 は、低級アルキルを表わし、 R^4 は、低級アルキル、ニトロ、シアノ、カルバモイル、ホルミル、低級アルコキシカルボニルまたはカルボキシを表わし、XおよびYは同一または異なって、Nまたは CR^5 (式中、 R^5 は水素、低級アルキル、ヒドロキシまたはハロゲンを表わす)を表わす)で表されるベンゾジオキソール誘導体またはその薬理学的に許容される塩を提供する。

以下、一般式(I)で表される化合物を化合物(I)という。他の式番号の化合物 についても同様である。

また、本発明は、化合物(I)またはその薬理学的に許容される塩を有効成分と する炎症アレルギー性疾患の治療剤に関する。

また、本発明は、化合物(1)またはその薬理学的に許容される塩の有効量を投 与することからなる炎症アレルギー性疾患の治療方法に関する。

また、本発明は、炎症アレルギー性疾患の治療に有用な薬理学的組成物の製造のための化合物(1)またはその薬理学的に許容される塩の使用に関する。

化合物(I)の薬理学的に許容される塩は、薬理学的に許容される酸付加塩、金 属塩、アンモニウム塩、 有機アミン付加塩などを包含する。

化合物(1)の薬理学的に許容される酸付加塩としては、塩酸塩、硫酸塩、硝酸塩、 リン酸塩などの無機酸類、 酢酸塩、マレイン酸塩、フマル酸塩、クエン酸塩などの有機酸塩が挙げられ、薬理学的に許容される金属塩としては、ナトリウム塩、カリウム塩などのアルカリ金属塩、マグネシウム塩、カルシウム塩などのアルカリ土類金属塩、アルミニウム塩、亜鉛塩などがあげられ、薬理学的に許容されるアンモニウム塩としては、アンモニウム、テトラメチルアンモニウムなどの塩があげられ、薬理学的に許容される有機アミン付加塩としては、モルホリン、ビベラジンなどの付加塩があげられる。

また、一般式中の定義において、低級アルキルおよび低級アルコキシカルボニルの低級アルキル部分は、直鎖または分岐状の炭素数1~8のアルキルを表わし、例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソプチル、Secーブチル、tertーブチル、ベンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル等があげられる。

また、シクロアルキルは、炭素数3~8の、例えば、シクロプロビル、シク ロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘブチル、シクロオクチ ル等があげられる。

また、ハロゲンはフッ素、塩素、臭素、ヨウ素の各原子を表わす。

化合物(I)において、 R^1 および R^2 が一緒になってシクロアルキルを表わし、 R^4 がカルボキシまたは低級アルキルを表わし、Xが CHを表わし、Yが N を表わす化合物、あるいは、 R^1 および R^2 が同一または異なって低級アルキルを表わし、 R^4 がカルボキシを表わし、XおよびYが CHを表わす化合物が好ましい。また、化合物(I)において、 R^3 が炭素数 $1\sim 4$ のアルキルであるものが好ま

しく、中でも、メチルのものがより好ましい。

次に、化合物(I)の製造法について説明する。

製法:化合物(I)は以下に示す製法により製造することができる。

工程1~3

(式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 、XおよびYはそれぞれ前記と同意義を表わす。また、 R^6 は低級アルキルを表わし、 L^1 は塩素、臭素またはヨウ素を表わし、 L^2 は塩素、臭素、ヨウ素またはトリフルオロメタンスルホネート基を表わす。)ここで、 R^6 で表わされる低級アルキルは、前記の低級アルキルの定義と同義である。

工程1:化合物(I)の製造

化合物(I)は、化合物(II)を、不活性溶媒中、-100°C~室温の間の温度で5分~10時間塩基で処理した後、1当量から過剰量のハロゲン化金属またはホウ素化合物と-100°C~用いた溶媒の沸点の間の温度で5分~30時間反応させ、さらに化合物(IIIa)を、不活性溶媒中、触媒量から過剰量のバラジウム錯体存在下、室温~用いた溶媒の沸点の間の温度で5分~30時間反応させることにより得ることができる。なお、必要に応じ、触媒量から過剰量の塩化リチウムや酸化銀などの塩類を添加してもよい。

塩基としては、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、ナトリウムメトキシド、カリウムエトキシド、水素化ナトリウム、水素化カリウム、ブチルリチウム、リチウムジイソプロビルアミド (以後 LDA と略記)、カリウム tertーブトキシド、トリエチルアミン、ジイソプロビルエチルアミン、トリブチルアミン、ジシクロヘキシルメチルアミン、Nーメチルモルホリン、Nーメチルビベリジン、1,8-ジアザビシクロ[5.4.0]7-ウンデセン (以後 DBU と略記) などが例示される。

ハロゲン化金属としては、クロロトリプチルスズ、クロロトリメチルスズなどのハロゲン化アルキルスズ化合物類、塩化亜鉛、臭化亜鉛、ヨウ化亜鉛などのハロゲン化亜鉛類などが例示され、ホウ素化合物としては、トリメトキシホウ素、フェニルホウ酸、ホウ酸などが例示される。

バラジウム錯体としては、テトラキストリフェニルホスフィンバラジウム、 ジクロロビストリフェニルホスフィンバラジウム、ジクロロビスアセトニトリ ルパラジウム、ジフェニルホスフィノフェロセンバラジウム、酢酸バラジウム などが例示される。

ハロゲン化金属またはホウ素化合物との反応で用いる不活性溶媒としては、 テトラヒドロフラン (以後 THF と略記) 、ジオキサン、ジエチルエーテル、 1.2 - ジメトキシエタン、ジエチレングリコールジメチルエーテル、ペンゼン、

トルエン、ヘキサンなどが例示される。

バラジウム錯体の存在下での反応の際に用いる不活性溶媒としては、THF、ジオキサン、ジエチルエーテル、エチレングリコール、トリエチレングリコール、1,2ージメトキシエタン、ジエチレングリコールジメチルエーテル、メタノール、エタノール、ブタノール、イソプロパノール、ジクロロメタン、クロロホルム、ペンゼン、トルエン、ジメチルアセトアミド(以後 DMA と略記)、ジメチルホルムアミド(以後 DMFと略記)、ジメチルスルホキシド(以後 DMSOと略記)などが例示される。

なお、化合物 (II)は、シンセンス (Synthesis), 122 (1986)記載の方法に準じて合成することができる。また、化合物 (IIIa)は、テトラヘドロン・レターズ(Tetrahedron Lett.), 36, 5319 (1995)記載の方法に準じて合成することができる。

また、化合物(I)において R^4 がカルボキシであるものは、以下の工程2、3により製造してもよい。

工程2:化合物 (Ia) の製造

化合物 (Ia) は、化合物 (II) と化合物 (IIIb) とを工程1に準じて反応させることにより得ることができる。化合物 (IIIb) は、市販品を購入するか、または WO95/06640 もしくはファルマジー (Pharmazie), 38, 591(1983)記載の方法に準じて合成することにより入手できる。

工程3:化合物(Ib)

化合物 (Ib) は化合物 (Ia) を、触媒量~大過剰の塩基存在下、水を含有する不活性溶媒中、室温~用いた溶媒の沸点の間の温度で0.1~48時間処理ことにより得ることができる。

塩基としては、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、ナトリウムメトキシド、カリウムエトキシド、水素化ナトリウム、水素化カリウム、ブチルリチウム、LDA、カリウム tertープトキシド、トリエチルアミン、ジイソプロビルエチルアミン、トリプチルアミン、バーメチル

モルホリン、N-メチルピベリジン、DBU などが例示される。

また、化合物(I)において \mathbf{R}^4 がカルバモイルであるものは、以下の工程 $\mathbf{4}$ 、 $\mathbf{5}$ により製造してもよい。

工程4、5

(式中、R¹、R²、R³、R⁶、XおよびYは、それぞれ前記と同意義を表わす。)

工程4:化合物(Ic)の製造

化合物(Ic)は、化合物(Ia)を、無溶媒または不活性溶媒中、1 当量から過剰量のアンモニアまたは、不活性溶媒に溶解したアンモニアと-50 $^{\circ}$ $^{\circ}$

きる。必要に応じ、触媒量から過剰量の塩化アンモニウム、ナトリウムアミド、 ナトリウムメトキシドなどを添加してもよい。

不活性溶媒としては、THF 、ジオキサン、ジエチルエーテル、エチレングリコール、トリエチレングリコール、1,2ージメトキシエタン、ジエチレングリコールジメチルエーテル、メタノール、エタノール、ブタノール、イソプロパノール、アセトニトリル、水、アセトン、DMA、DMF、DMSO などが例示される。

工程5:化合物(Ic)の製造

化合物(Ic)は、化合物(Ib)を、無溶媒または不活性溶媒中、1当量から過剰量無機ハロゲン化物を用いて、必要なら触媒量から過剰の塩基存在下、-50 $^{\circ}$ $^{\circ}$ ~用いた溶媒の沸点の間の温度で、5 $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ 2 $^{\circ}$ 4時間処理することにより、対応する酸ハロゲン化物に導いた後、そのまま、または不活性溶媒中、1 当量から過剰量のアンモニアまたは、不活性溶媒に溶解したアンモニアと必要なら触媒量から過剰の塩基存在下、-50 $^{\circ}$ $^{\circ}$ ~ $^{\circ}$ $^{\circ}$ ~ $^{\circ}$ 8時間反応させることにより得ることができる。

無機ハロゲン化物としては、塩化チオニル、塩化ホスホリル、五塩化リン、 三塩化リン、三塩化リンなどが例示される。

塩基としては、トリエチルアミン、ジイソプロビルエチルアミン、トリブチル アミン、ビリジンなどが例示される。

酸ハロゲン化物に導く際に用いる不活性溶媒としては、ジクロロメタン、ジ クロロエタン、クロロホルム、ペンゼン、トルエン、トリフルオロメチルベン ゼン、ビリジン、DMA、DMF、DMSO などが例示される。

アンモニアまたは、不活性溶媒に溶解したアンモニアとの反応で用いる不活性溶媒としては、ジクロロメタン、THF、ピリジン、ジオキサン、ジエチルエーテル、エチレングリコール、トリエチレングリコール、1,2-ジメトキシエタン、ジエチレングリコールジメチルエーテル、メタノール、エタノール

ブタノール、イソプロパノール、アセトニトリル、水、アセトン、DMA、DMF、 DMSO などが例示される。

上記各製造法における中間体および目的化合物は、有機合成化学で常用される分離精製法、例えば、濾過、抽出、洗浄、乾燥、濃縮、再結晶、各種クロマトグラフィーなどに付して単離精製することができる。また、中間体においては特に精製することなく次の反応に供することも可能である。

化合物(I)の塩を取得したいとき、化合物(I)が塩の形で得られるときはそのまま精製すればよく、また、遊離の形で得られるときは、化合物(I)を適当な溶媒に溶解または懸濁し、酸または塩基を加えて単離、精製すればよい。

また、化合物(1)およびその薬理学的に許容される塩は、水あるいは各種溶媒 との付加物の形で存在することもあるが、これらの付加物も本発明に包含され る。また、化合物(1)には鏡像体、ジアステレオ異性体等の各種の立体異性体が 存在する場合があるが、本発明はそれらを包含し、さらにはそれらの混合物も 包含する。

本発明によって得られる化合物(I)の具体例を表1に示す。

表1

化合物番号	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	х	Y
1	-(C	H ₂) ₄ -	СН3	соон	СН	N
2	CH_3	CH ₃	CH ₃	соон	СН	СН
3	-(C	H ₂) ₄ -	CH ₃	CH ₃	СН	N
4	-(C	H ₂) ₄ -	CH ₃	соон	СН	CCH ₃
5	CH ₃	CH ₃	CH ₃	СООН	СН	N
6	Н	Н	CH ₃	соон	СН	N
7	н	Н	CH ₃	соон	СН	CCH ₃
8	-(C	H ₂) ₄ -	CH_3	CONH ₂	СН	N
9	-(CI	H ₂) ₄ -	CH ₃	CN	N	СОН

次に、化合物(1)の薬理作用について試験例により具体的に説明する。 試験例1:LPS 誘発マウス敗血症モデルでの TNF α 産生抑制作用

 $5\sim 6$ 匹/群の BALB/c 系雄性マウス(7週令)(日本チャールスリバー社)にリポポリサッカライド(LPS、ディフコ社)を最終濃度 $0.2\,\mathrm{mg/ml}$ となるように生理食塩水に溶解し、体重 $20\,\mathrm{g}$ あたり $200\,\mu$ 1 尾静脈投与し、1 時間後に眼底採血し血清を分離した。試験化合物は $0.5\,\mathrm{w}$ メチルセルロース溶液に最終濃度 $1\,\mathrm{mg/ml}$ となるように溶解もしくは懸濁し、LPS 投与 $90\,\mathrm{分前に体重}$ $20\,\mathrm{g}$ あたり $200\,\mu$ 1 経口投与した。血清中の TNF α 濃度は酵素標識免疫吸着測定

法(ELISA 法)にて測定した。即ち、リン酸緩衝溶液(PBS)で希釈した4mg/ml の抗マウス TNF αモノクローナル抗体 (ゲンザイム社)を 96 穴平底マイクロ タイタープレート (ヌンク・イムノブレート'Maxi Sorp'、ヌンク社) に 50 μ1 /well 加え、4 °Cで 12 時間コーティングし、1 %ウシ血清アルブミン (BSA) を含むリン酸緩衝溶液 (1%BSA-PBS) を 200 μ 1/well 加え、室温で 1 時間 静置して非特異的結合をブロックした後、リン酸緩衝溶液で洗い、1%BSA-PBS で 2 倍希釈 した被検血清を 100 µ 1/well 加えて 2 時間室温に静置した。また、 標準物質としてレコンビナントマウス TNF α(ゲンザイム社)を 1 %BSA-PBS で希釈したものを同様に処理して用いた。これらプレートを0.05%ポリオキシ エチレンソルビタンモノラウレート (Tween 20、ワコー社) を含む PBS (0.05%Tween-PBS) で3回洗い、1 μg/ml の濃度に1%BSA-PBS で希釈 したビオチン標識抗マウス TNF α ポリクローナル抗体 (ファーミンジェン社) を 50 μ 1/well 加え、室温で 1 時間静置した後、0.05%Tween-PBS で 3 回洗 い、1 %BSA-PBS で 4000 倍希釈したホースラディッシュペルオキシダーゼア ビジン D (ヴェクター社) を 100 μ 1/well 加えて 30 分間室温に静置した。 最後にこれらのプレートを 0.05%Tween-PBS で 3 回洗い、3.3'.5.5'- テトラ メチルベンジジンを 100 μ 1/well で加え、発色したところで 10%硫酸溶液を 100 μ 1/well 加えて反応を停止させ、450 nm の吸光度を測定した。血清中の TNF α濃度は、検量線より算出した。

試験化合物による ${
m TNF}~lpha$ 産生の抑制率は次式より求めた。

(式)

抑制率 (%) = (A-B) /A

A: コントロールの TNF α 濃度、B: 薬物存在下の TNF α 濃度

コントロールの TNF α 濃度とは、試験化合物非存在下 (0.5%メチルセルロース溶液単独) での値である。

比較化合物として式(A)で表される

(A)

7-メトキシー4ー[1-オキソー2-(4ーピリジル)ェチル]スピロ[2,3-ジヒドロベンゾフランー2,1'ーシクロベンタン]・塩酸塩(特開平8-836624号公報、実施例100、以下化合物Aという)を用いた。

結果を第2表に示す。

第2表

化合物番号	投与量(mg)	抑制率 (%)
1	1 0	100
2	1 0	7 9
3	1 0	7 9
A	1 0	8 1

試験例2 雄性スンクスを用いた嘔吐誘発作用

体重 6 0 g前後の雄性スンクス(Sunkus murinus) 1 群 5 ~ 1 5 匹を試験に用いた。松木らの方法〔ジャパソ・ジャーカル・オブ・ファーマコロジー(Japan J. Pharmacol.), 48, 303(1988)〕に従い、スンクスを金網製のケージ(幅 15 cm ×長さ 21 cm ×高さ 15 cm)に 1 匹ずつ隔離放置した。試験化合物は 0.5% tween 80 生理食塩液に懸濁し、10 μ1 gの容量で腹腔内投与(i.p.)した。試験化合物投与後 1 時間観

察し、嘔吐の発現回数を測定した。結果は試験化合物投与群において、嘔吐発 現匹数/実験匹数で表した。

比較化合物として化合物 A を用いた。

結果を第3表に示す。

第3表

化合物番号	投与量(mg)	嘔吐発現匹数/実験匹数
1	10	1/5
2	1 0	2/5
3	1 0	0/5
A	10	5/5

第2表と第3表に示すように、本発明の化合物1~3は炎症性白血球細胞を 活性化するTNFαの産生を抑制した。また、PDE IV 阻害剤の一般的副作用で ある嘔吐の軽減という点で、本発明の化合物は、化合物Aよりも優れている。

化合物(I)またはその薬理学的に許容される塩は、そのまま単独で投与することも可能であるが、通常各種の医薬製剤として提供するのが望ましい。また、それら医薬製剤は、動物および人に使用されるものである。

本発明に係わる医薬製剤は、活性成分として化合物(I)またはその薬理学的に 許容される塩を単独で、あるいは任意の他の治療のための有効成分との混合物 として含有することができる。また、それら医薬製剤は、活性成分を薬理学的 に許容される一種もしくはそれ以上の担体と一緒に混合し、製剤学の技術分野 においてよく知られている任意の方法により製造される。

投与経路は、治療に際し最も効果的なものを使用するのが望ましく、経口ま たは、例えば口腔内、気道内、直腸内、皮下、筋肉内および静脈内などの非経 口をあげることができる。

投与形態としては、噴霧剤、カプセル剤、錠剤、顆粒剤、シロップ剤、乳剤、

座剤、注射剤、軟膏、テープ剤などがある。

経口投与に適当な、例えば乳剤およびシロップ剂のような液体調製物は、水、 蔗糖、ソルビット、果糖などの糖類、ポリエチレングリコール、プロビレング リコールなどのグリコール類、ごま油、オリーブ油、大豆油などの油類、pー ヒドロキシ安息香酸エステル類などの防腐剤、ストロベリーフレーバー、ベバ ーミントなどのフレーパー類などを使用して製造できる。また、カブセル剤、 錠剤、散剤および顆粒剤などは、乳糖、ブドウ糖、蔗糖、マンニットなどの賦 形剤、澱粉、アルギン酸ソーダなどの崩壊剤、ステアリン酸マグネシウム、タ ルクなどの滑沢剤、ポリビニールアルコール、ヒドロキシプロビルセルロース、 ゼラチンなどの結合剤、脂肪酸エステルなどの界面活性剤、グリセリンなどの 可塑剤などを用いて製造できる。

非経口投与に適当な製剤は、好ましくは受容者の血液と等張である活性化合物を含む減菌水性剤からなる。例えば、注射剤は、塩溶液、ブドウ糖溶液または塩水とブドウ糖溶液の混合物からなる担体などを用いて注射用の溶液を調製する。腸内投与のための製剤は、例えば、カカオ脂、水素化脂肪または水素化カルボン酸などの担体を用いて調製され、座剤として提供される。また、噴霧剤は、活性化合物そのものないし受容者の口腔および気道粘膜を刺激せず、かつ活性化合物を微細な粒子として分散させ吸収を容易ならしめる担体などを用いて調製する。具体的には、乳糖、グリセリン等が例示される。活性化合物および用いる担体の性質により、エアロゾル、ドライバウダーなどの製剤が可能である。

また、これら非経口剤においても、経口剤で例示した希釈剤、香料、防腐剤、 賦形剤、崩壊剤、滑沢剤、結合剤、界面活性剤、可塑剤などから選択される1 種もしくはそれ以上の補助成分を添加することもできる。

化合物(I)もしくはその薬理学的に許容される塩の有効量および投与回数は、 投与形態、患者の年齢、体重、治療すべき症状の性質もしくは重篤度により異

なるが、通常投与量は経口の場合、成人一人当り 0.01mg~1g、好ましくは 0.05~50mg を一日一回ないし数回投与する。静脈内投与などの非経口投与の場合、成人一人当り 0.001~100mg 、好ましくは 0.01~10mg を一日一回ないし数回投与する。これら投与量に関しては前述の種々の条件により変動する。以下に本発明の化合物の製剤例を示す。

微量

製剤例1 錠剤

常法により、次の組成からなる錠剤を作成する。

 化合物 1
 50mg

 乳糖
 60mg

 馬鈴薯でんぶん
 50mg

 ポリビニルアルコール
 2mg

 ステアリン酸マグネシウム
 1mg

タール色素 製剤例2 錠剤

常法により、次の組成からなる散剤を作成する。

化合物 1 50mg

乳糖 250mg

製剤例3 カプセル剤

常法により、次の組成からなるカブセル剤を作成する。

化合物 1 10mg
 乳糖 185mg
 クロスカルメロースナトリウム 10mg
 ヒドロキシプロビルセルロースL 4mg
 ステアリン酸マグネシウム 1mg

以下に、本発明の態様を実施例および参考例で説明する。

発明を実施するための最良の形態

実施例1

参考例1で得られた化合物 a(0.28 g)を THF (3.0 ml)に溶解し、6 N NaOH 水 溶液(1.4 ml)を加え、1 時間室温にて撹拌した。水と酢酸エチルを加え、水層を 抽出した。希塩酸を滴下して弱酸性とした後、析出した結晶を濾取し、水で洗 浄して、化合物1(0.2 g, 76%)を無色結晶として得た。

融点:187-188℃

'H-NMR(DMSO-d₆ & ppm): 1.78-1.83(m, 4H), 2.04-2.11(m, 4H), 3.86(s, 3H), 6.80(d, J=9Hz, 1H), 7.25(d, J=9Hz, 1H), 8.09(d, J=8Hz, 1H), 8.23 (dd, J=2.8Hz, 1H), 9.02(d, J=2Hz, 1H),

MASS (m/z): 327(M+)

IR (KBr, cm⁻¹): 2933, 1697, 1448, 1284, 1115.

元素分析: C18H17NO5 として

実測値(%) C: 66.11, H: 5.29, N: 4.05

計算值(%) C: 66.05, H: 5.23, N: 4.28

実施例2

参考例2で得られた化合物 b(0.5 g)を用い、実施例1と同様の方法により化合物2(0.25 g, 50%)を無色結晶として得た。

融点:237-239℃

 ${\rm ^{1}H-NMR(DMSO-}\textit{ds}, \delta ~~ppm) : 1.70(s, 6H), 3.84(s, 3H), 6.75(d, J=9Hz, 1 H), 7.13(d, J=9Hz, 1H), 7.77(d, J=9Hz, 2H), 7.98(d, J=9Hz, 2H). }$

MASS (m/z): 300(M+)

IR (KBr, cm⁻¹): 2940, 1684, 1452, 1290, 1103.

元素分析:C₁₇H₁₆O₅・0.5H₂O として

実測値(%) C: 65.87, H: 5.32, N: 0.04

計算值(%) C: 66.01, H: 5.54, N: 0.00

実施例3

4-メトキシー7-(4-メチルビリジン-3-イル)スピロ [1, 3-ベンゾジオキソール-2, 1'-シクロベンタン] (化合物3)

参考例1で得られた化合物 a(6.9 g)、6 −メチルー3 −ビリジルトリフルオロメタンスルホネート(2.3 g)、ジクロロビストリフェニルホスフィンパラジウム (0.33 g)を DMF(23 ml)に溶かし、120℃で1時間撹拌した。反応液にフッ化アンモニウム水溶液と酢酸エチルを加え、セライト濾過後、有機層を抽出した。飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下溶媒留去した。 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル/ヘキサン=1/3)で精製することにより、化合物3(1.1 g, 39%)を無色結晶として得た。

¹H-NMR(CDCls, δ ppm): 1.76-1.97(m, 4H), 2.03-2.25(m, 4H), 2.58(s, 3 H), 3.93(s, 3H), 6.60(d, J=9Hz, 1H), 6.96(d, J=9Hz, 1H), 7.19(d, J=8Hz, 1H), 7.85(dd, J=2.8Hz, 1H), 8.82(d, J=2Hz, 1H).

MASS (m/z): 297(M+)

実施例4

7-(4-カルボキシ-3-メチルフェニル)-4-メトキシスピロ[1,3-ベンゾジオキソール-2,1'-シクロベンタン](化合物4)

参考例 3 で得られた化合物 c(0.67 g)を用い、実施例 1 と同様の方法により化合物 4 (0.30 g. 49%)を無色結晶として得た。

融点:194-195℃

¹H-NMR(CDCl₃, δ ppm) : 1.75-1.95(m, 4H), 2.10-2.25(m, 4H), 3.94(s, 3 H), 6.60 (d, J=9Hz, 1H), 7.03(d, J=9Hz, 1H), 7.59(s, 1H), 7.60(d, J=8Hz,

1H), 8.12(d, J=8Hz, 1H).

MASS (m/z): 340(M+)

IR (KBr, cm-1): 1684, 1439, 1267, 1093.

元素分析: C20H20O5 として

実測値(%) C: 70.72, H: 5.98, N: 0.06

計算值(%) C: 70.58, H: 5.92, N: 0.00

実施例5

7-(4-カルボキシビリジン-3-イル)-2,2-ジメチル-4-メトキシー

1,3-ベンゾジオキソール(化合物5)

参考例4で得られた化合物 d(0.69 g)を用い、実施例1と同様の方法により化合物5(0.55 g,84%)を無色結晶として得た。

融点:189-190℃

'H-NMR(DMSO-d₆δ ppm): 1.71(s, 6H), 3.86(s, 3H), 6.79(d, J=9Hz, 1 H), 7.23(d, J=9Hz, 1H), 8.08(d, J=8Hz, 1H), 8.23(dd, J=2,8Hz, 1H), 9.00 (d, J=2Hz, 1H).

MASS (m/z): 301(M+)

IR (KBr, cm⁻¹): 1697, 1446, 1286, 1109.

元素分析: C16H15NO5 として

実測値(%) C: 63.53, H: 5.00, N: 4.68

計算値(%) C: 63.78, H: 5.02, N: 4.65

実施例6

7-(4-カルボキシビリジン-3-イル)-4-メトキシ-1, 3-ベンゾジオキソール (化合物 6)

参考例 5 で得られた化合物 d(0.70 g)を用い、実施例 1 と同様の方法により化合物 6 (0.64 g, 95%)を無色結晶として得た。

融点:237-239℃

¹H-NMR(DMSO- $d_6\delta$ ppm) : 3.89(s,3H), 6.13(s,2H), 6.84(d, J=9Hz,1H), 7. 30(d, J=9Hz,1H), 8.10(d, J=8Hz,1H), 8.23(dd, J=1,9Hz,1H), 9.03(d, J=1Hz,1H).

MASS (m/z): 273(M+)

IR (KBr, cm⁻¹): 1645, 1321, 1286, 1084.

元素分析 C14H11NO5・0.1H2O として

実測値(%) C: 60.99, H: 4.00, N: 5.10

計算値 (%) C: 61.14, H: 4.10, N: 5.09

実施例7

 $7-(4- \pi \mu + 2 - 3 - \chi + 2 \mu - 2 \mu - 4 - \chi + 2 \mu - 1, 3 - 4 - \chi + 2 \mu - 1, 3 - 4 \mu - 2 \mu - 2$

参考例 6 で得られた化合物 f(0.16 g)を用い、実施例 1 と同様の方法により化合物 7(0.12 g,82%)を無色結晶として得た。

融点:228-229℃

 $^{1}\text{H-NMR(CDCl}_{5}, \delta \ \ ppm) \ : \ 2.71(s, \ 3H), \ 3.96(s, \ 3H), \ 6.07(s, \ 2H), \ 6.65(d, \ J=9Hz, \ 1H), \ 7.07(d, \ J=9Hz, \ 1H), \ 7.58-7.60(m, \ 2H), \ 8.10(d, \ J=9Hz, \ 1H).$

MASS (m/z): 286(M+)

IR (KBr, cm-1): 1693, 1300, 1290, 1084.

実施例8

 $7-(4-\pi)$ ルパモイルビリジン-3-4ル)-4-メトキシスピロ [1,3-ベンゾジオキソール-2,1'-シクロベンタン] (化合物8)

実施例1で得られた化合物1(100 mg) をジクロロメタン(1 ml)に溶解し、塩 化チオニル(1 ml)を加え、10 分間加熱還流した。溶媒除去後、飽和アンモニア エタノール溶液を加え、2 時間攪拌した。析出した結晶を濾取し、エタノールで 洗浄して、化合物8(35 mg, 35%)淡黄色結晶として得た。

融点:225-229℃

MASS (m/z): 326(M+)

実施例9

7-(4-)シアノー3-ヒドロキシビリジンー2-イル)ー4-メトキシスピロ [1,3-ペンゾジオキソールー2,1'-シクロペンタン](化合物9)

参考例 7 で得られた化合物 g(1.53 g)とシアノ酢酸アミド(0.45 g)を DMF (6 ml)とメタノール(0.55 ml)に溶解し、60%水素化ナトリウム(0.6 g)を加え、6 時間加熱還流した。冷却後反応液を氷に注ぎ、希塩酸を滴下して弱酸性とした後、析出した結晶を濾取した。DMF-水から再結晶して、化合物 9 (0.65 g, 40%)を 黄色結晶として得た。

融点:245-247°C

¹H-NMR(DMSO-*d*₆, δ ppm): 1.77-1.82(m, 4H), 2.02-2.19(m, 4H), 3.87(s, 3H), 6.78-6.81(m, 2H), 7.32(d, J=9Hz, 1H), 8.15(d, J=8Hz, 1H), 12.41(brs, 1H).

MASS (m/z): 324(M+)

IR (KBr, cm-1): 2970, 2218, 1645, 1511, 1444, 1284.

元素分析: C18H16N2O4として

実測値 (%) C: 66.57, H: 4.98, N: 8.59

計算値(%) C: 66.66, H: 4.97, N: 8.64

参考例1

4-メトキシー7-(4-メトキシカルボニルビリジン-3-イル)スピロ[1,3-ベンゾジオキソール-2,1'-シクロベンタン](化合物a)

(工程A) 4-メトキシー7-トリプチルスタニルスピロ [1, 3-ベンゾジオキソール-2, 1'-シクロベンタン] (化合物 a a)

アルゴン雰囲気下、7 - プロモー4 - メトキシスピロ [1,3-ベンゾジオキソール-2,1'-シクロベンタン] (5.5 g)の THF 溶液(100 ml)を-78℃に冷却した後、プチルリチウムヘキサン溶液(1.6 M)(15 ml)を滴下した。同温で1時間撹拌した後、クロロトリプチルスズ(6.3 ml)を滴下し、1時間撹拌した。塩化アンモニウム水溶液とエーテルを加え有機層を抽出した。飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し粗製の目的物を得た。このものは精製せず直ちに次の工程に使用した。

(工程B) 化合物 a

工程Aで得られた化合物 a a(3.4 g)、5- ヨードビリジン -2- カルボン酸メ チル(1.2 g)、ジフェニルホスフィノフェロセンパラジウム(0.2 g)を用いて、実施 例 3 と同様な方法により化合物 a(0.78 g, 50%)を無色結晶として得た。

¹H-NMR(CDCls, δ ppm): 1.86-1.89(m, 4H), 2.17-2.19(m, 4H), 3.95(s, 3H), 4.03(s, 3H), 6.63(d, J=9Hz, 1H), 7.06(d, J=9Hz, 1H), 8.12(dd, J=2,8Hz, 1H), 8.18(d, J=8Hz, 1H), 9.09(d, J=2Hz, 1H).

MASS (m/z): 341(M+)

参考例 2

2,2-ジメチル-7-(4-エトキシカルボニルフェニル)-4-メトキシ-1,3-ベンゾジオキソール (化合物b)

(工程A) 2, 2-ジメチル-4-メトキシ-7-トリプチルスタニル-1, 3-ベンゾジオキソール (化合物 ba)

7-プロモー2, 2-ジメチルー4-メトキシー1, 3-ベンゾジオキソール(0.7 g)とクロロトリプチルスズ(0.88 ml)を用い、参考例1工程Aと同様な方法により粗製の目的物を得た。このものは精製せず直ちに次の工程に使用した。(工程B) 化合物 h

工程Aで得られた化合物 ba、4-ヨード安息香酸エチル(0.9 g)、酢酸パラジウム(0.037 g)、酸化銀(0.038 g)を用い、参考例1工程Bと同様の方法により化

合物 b(0.51 g, 57%)を無色結晶として得た。

¹H-NMR(CDCls, δ ppm): 1.40(t, J=7Hz, 3H), 1.70(s, 6H), 3.84(s, 3H), 4.39(q, J=7Hz, 2H), 6.75(d, J=9Hz, 1H), 7.13(d, J=9Hz, 1H), 7.77(d, J=9Hz, 2H), 7.98(d, J=9Hz, 2H).

MASS (m/z): 300(M+)

参考例3

7-(4-x)+2カルポニルー 3-xチルフェニル)ー 4-xトキシスピロ [1, 3-ペンゾジオキソールー 2, 1'ーシクロペンタン] (化合物 c)

(工程A) (化合物 c a) 7 - ジヒドロキシボリルー4 - メトキシスピロ[1,3-ペンゾジオキソールー2,1'-シクロペンタン

アルゴン雰囲気下、7 - プロモー4 - メトキシスピロ [1,3-ペンゾジオキソール-2,1'-シクロペンタン] (0.99 g)の THF 溶液(9.9 ml)を-78℃に 冷却した後、プチルリチウムヘキサン溶液(1.5 M)(2.7 ml)を滴下した。同温で10分間撹拌した後、トリメトキシボラン(0.50 ml)を滴下し、30分間撹拌した。 IN HCl 水溶液と酢酸エチルを加え有機層を抽出した。飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し粗製の目的物を得た。このものは精製せず直ちに次の工程に使用した。

(工程B) 化合物 c

工程Aで得られた化合物 c a、4 -プロモー2 -メチル安息香酸エチル(0.96 g)、酢酸パラジウム(0.039 g)、炭酸ナトリウム(0.73 g) および DMF(8.7 ml)の混合物を 110° Cで3時間攪拌した。放冷後、水と酢酸エチルを加え、濾過後、有機相を酢酸エチルで抽出した。飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下溶媒留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン= 1/8)で精製することにより、化合物 c (0.67 g, 53%)を無色油状物として得た。

¹H-NMR(CDCl₃, δ ppm): 1.40(t, J=7Hz, 3H), 1.75-1.97(m, 4H), 2.05-2.25(m,

4H), 2.66(s, 3H), 3.93(s, 3H), 4.37(q, J=7Hz, 2H), 6.59(d, J=9Hz, 1H), 7.00 (d, J=9Hz, 1H), 7.54(s, 1H), 7.57(d, J=8Hz, 1H), 7.97(d, J=8 Hz, 1H).

参考例4

2, 2-ジメチル-4-メトキシ-7-(4-メトキシカルボニルビリジン-3-イル)-1, 3-ペンゾジオキソール(化合物 d)

(工程A) 7 - ジヒドロキシボリル-2, 2 - ジメチル-4 - メトキシ-1, 3 - ベンゾジオキソール (化合物 da)

7-プロモー2,2-ジメチルー4-メトキシー1,3-ベンゾジオキソール(1.5g)を用い、参考例3工程Aと同様な方法により粗製の目的物を得た。このものは精製せず直ちに次の工程に使用した。

(工程B) 化合物 d

工程Aで得られた化合物 da、5 - ヨードビリジン - 2 - カルボン酸メチル (1.5 g)、酢酸パラジウム(0.063 g)、炭酸ナトリウム(1.2 g)および DMF(13 ml) を用い、参考例 3 工程Bと同様の方法により、化合物 d(0.70 g, 38%)を無色結晶として得た。

融点:114-117℃

'H-NMR(CDCl₂, δ ppm): 1.76(s, 6H), 3.95(s, 3H), 4.02(s, 3H), 6.64(d, J=9Hz, 1H), 7.05(d, J=9Hz, 1H), 8.12(dd, J=1,7Hz, 1H), 8.17(d, J=7Hz, 1H), 9.06(d, J=1Hz, 1H).

MASS (m/z): 315(M+)

参考例 5

4-メトキシー7-(4-メトキシカルポニルビリジン-3-イル)-1, 3-ベンゾジオキソール (化合物 e)

(工程A) 7-ジヒドロキシボリル-4-メトキシ-1, 3-ベンゾジオキソール (化合物 ea)

7-プロモー4-メトキシー1,3-ベンゾジオキソール(1.5g)を用い、参考

例3工程Aと同様な方法により粗製の目的物を得た。このものは精製せず直ち に次の工程に使用した。

(工程B) 化合物 e

融点:152-154℃

¹H-NMR(CDCl₃, δ ppm): 3.97(s, 3H), 4.03(s, 3H), 6.09(s, 2H), 6.69(d, J=9Hz, 1H), 7.10(d, J=9Hz, 1H), 8.10-8.20(m, 2H), 9.12(s, 1H).

MASS (m/z): 287(M+)

参考例6

7-(4-エトキシカルボニル-3-メチルフェニル)-4-メトキシ-1,3-ベンゾジオキソール (化合物 f)

化合物 e a 、4 ープロモー 2 ーメチル安息香酸エチル(0.88 g)、酢酸パラジウム(0.043 g)、炭酸ナトリウム(0.71 g)および DMF(6.5 ml)を用い、参考例3 工程 B と同様の方法により、化合物 f(0.18 g, 17%)を無色結晶として得た。

融点:118-119℃

¹H-NMR(CDCl₂, δ ppm): 1.40(t, J=7Hz, 3H), 2.65(s, 3H), 3.94(s, 3H), 4.37(q, J=7 Hz, 3H), 6.06(s, 2H), 6.63(d, J=9Hz, 1H), 7.05(d, J=9Hz, 1H), 7.59-7.36(m, 2H), 7.97(d, J=9Hz, 1H).

MASS (m/z): 314(M+)

参考例7

7- (3-ジメチルアミノ-1-オキソプロビル-2-エニル) -4-メトキシ スピロ[1,3-ベンゾジオキソール-2,1'-シクロベンタン](化合物g) (工程A)7-(1-ヒドロキシ)エチル-4-メトキシスピロ[1,3-ベンゾジ

オキソール-2, 1'-シクロペンタン](化合物 ga)

7ーホルミルー4ーメトキシスピロ [1,3ーベンゾジオキソールー2,1'ーシクロベンタン] (3.0 g)を THF(30 ml)に溶解し、氷冷下3 mol/l メチルグリニア試薬(5.1 ml)を加え、30 分間攪拌した。反応液を氷にあけ、クロロホルムで抽出し、飽和食塩水で洗浄、硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下溶媒留去し、化合物 ga(3.2 g,100%)を油状物質として得た。

(工程B) 7-アセチル-4-メトキシスピロ[1,3-ベンゾジオキソール-2,1'-シクロベンタン](化合物 eb)

工程 A で得られた化合物 ga(3.2 g) をアセトン(30 ml)に溶解し、氷冷下 2.6 mol/l ジョーンズ試薬(5 ml)を加え 20 分間攪拌した。反応液を減圧下濃縮後、水と酢酸エチルを加え有機層を抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下溶媒留去し、化合物 gb(2.5 g, 78%) を油状物質として得た。

(工程 C) 化合物 g

工程 B で選られた化合物 gb(2.4g) を DMF(30ml)に溶解し、ジメチルアルデヒドジメチルアセタール(2.6ml)を加え、8 時間加熱遺流した。水とジエチルエーテルを加え有機層を抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下溶媒留去した。残さを酢酸エチルーへキサンから再結晶して、化合物 g(1.8g,61%)を黄色結晶として得た。

'H-NMR(DMSO- d_6 , δ ppm) : 1.78-1.83(m, 4H), 2.05-2.10(m, 4H), 2.83(brs, 3H), 3.12(brs, 3H), 3.83(s, 3H), 5.83(d, J=13Hz), 6.67(d, J=9Hz, 1H), 7.28(d, J=9Hz, 1H), 7.67(d, J=13 Hz, 1H).

MASS (m/z): 303(M+)

元素分析: C₁₇H₂₁NO₄として

実測値(%) C: 67.31, H: 6.98, N: 4.62

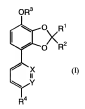
計算値(%)C: 67.40, H: 7.16, N: 4.49

産業上の利用可能性

本発明により、PDE IV 阻害作用を有し、喘息、アレルギー、リウマチ、乾癬、心筋梗塞、欝病、健忘症、多発性硬化症、クローン病、全身性エリテマトーデス、糖尿病、創傷、エイズなどの治療薬として有用な含酸素複素環化合物を提供することができる。

請求の範囲

1. 一般式(I)



 $\{$ 式中、 R^1 および R^2 は、同一または異なって、水素または低級アルキルあるいは一緒になってシクロアルキルを表わし、 R^3 は、低級アルキルを表わし、 R^4 は、低級アルキル、ニトロ、シアノ、カルバモイル、ホルミル、低級アルコキシカルボニルまたはカルボキシを表わし、XおよびYは同一または異なって、Nまたは CR^5 (式中、 R^5 は水素、低級アルキル、ヒドロキシまたはハロゲンを表わす)を表わす)で表されるベンゾジオキソール誘導体またはその薬理学的に許容される塩。

- 2. 一般式(I)において、 R^1 および R^2 が一緒になってシクロアルキルを表わ し、 R^4 が、カルボキシまたは低級アルキルを表わし、XがCHを表わし、Yが Nを表わす請求項1記載のペンゾジオキソール誘導体またはその薬理学的に許 容される塩。
- 3. 一般式(I)において、 R^{\perp} および R^{2} が同一または異なって、低級アルキルを表わし、 R^{4} がカルボキシを表し、XがCHを表わし、YがCHを表わす請求 項 1記載のベンゾジオキソール誘導体またはその薬理学的に許容される塩。
- 4. 一般式(I)において、R³がメチルである請求項1~3いずれか記載のベンゾジオキソール誘導体またはその薬理学的に許容される塩。
- 5. 請求項1記載のベンゾジオキソール誘導体またはその薬理学的に許容される塩を有効成分とする炎症アレルギー性疾患の治療額。

6. 請求項1記載のベンゾジオキソール誘導体またはその薬理学的に許容される塩の有効量を投与することからなる炎症アレルギー性疾患の治療方法。

7. 炎症アレルギー性疾患の治療に有用な薬理学的組成物の製造のための請求項1記載のベンゾジオキソール誘導体またはその薬理学的に許容される塩の使用に関する。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP98/04431

CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl° C07D317/64, C07D317/72, C07D405/04, A61K31/36, A61K31/44 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl6 C07D317/64, C07D317/72, C07D405/04, A61K31/36, A61K31/44 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CAPLUS (STN), REGISTRY (STN) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. WO, 87/07272, Al (Tsumura Juntendo Co., Ltd.), 1-5, 7 3 December, 1987 (03. 12. 87) & EP, 267970, A2 & US, 4849448, A Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex. Special categories of cited docum later document published after the international filing date or priority "A" document defining the general state of the art which is not date and not in conflict with the application but cited to understand considered to be of particular relevance the principle or theory underlying the invention

"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be earlier document but published on or after the international filing date document which may throw doubts on priority claim(s) or which is considered novel or cannot be considered to involve an inventive step cited to establish the publication date of another citation or other when the document is taken alone special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination "P" document published prior to the international filing date but later than being obvious to a person skilled in the art the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 14 December, 1998 (14. 12. 98) 22 December, 1998 (22. 12. 98) Name and mailing address of the ISA/ Authorized officer Japanese Patent Office Telephone No. Facsimile No.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP98/04431

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet) This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons: 1. X Claims Nos.: 6 because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely. Claim 6 pertains to an invention relating to methods for treatment of the human body by therapy. 2. Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically: 3. Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a). Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet) This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows: 1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims. 2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee. 3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos .: 4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.; Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(1 P C)) - Int. Cl* C07D317/64, C07D317/72, C07D 105/04, A61K31/36, A61K31/41					
	テった分野 - 川田久村(国際株計八路(IRC))				
	調査を行った最小限資料(IB際特許分類(IPC)) Int. Cl* C07D317/64, C07D317/72, C07D405/04, A61K31/36, A61K31/44				
最小限資料以外	小の資料で調査を行った分野に含まれるもの				
	目した電子データベース(データベースの名称 ⊃LUS(STN)、REGISTRY(ST:				
	5と認められる文献				
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連する	ときは、その関連する箇所の表示 関連する 請求の範囲の番号			
A	WO, 87/07272, A1(株式 (03.12.87) & EP, 26797 4849448, A	会社津村順天堂),3,12月,1987 1-5,7			
□ C欄の続き	まにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別紙を参照。			
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術本律を示すもの 「E」国際出版目前の出版または特許であるが、国際出版目 以後に公表されたもの 「L」優先権主張に疑惑を提起する文献又は他の文献の発行 日若しく性他の特別が理由を確立するために引用する 「文献、(理由を付す) 「〇」ロ原により開ぶ、使用、展示等に言及する文献 「P」国際出版日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出版		の日の後に公主を礼た文献 「T」国際出稿日又は極光日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではかく、発明の原理又は理 施の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「Y 特に関連のある文献であって、当該文献と他の」以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献			
国際調査を完了	「した日 14.12.98	国際調査報告の発送日 22. 12.98			
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁 (ISACJP) 郵便番号100 - 8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号		特許庁審査官(権限のある職員) 4 C 9160 編井 悟 電話番号 03-3581-1101 内線 6853			

第Ⅰ欄	請求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ページの2の続き)
法第89 成しなた	条第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作いった。
1 . X	請求の範囲 6 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、
	請求の範囲6は人の治療による処置方法の発明である。
2.	請求の範囲 は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
3.	請求の範囲 は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。
Art ex 400	1900 の以 地域を動物 デリストルの英目 (禁止さいでの 0 の体を)
好 11 相	発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き)
次に近	亡べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
1.	出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求 の範囲について作成した。
2.	追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追 加調査手数料の納付を求めなかった。
з. 🗌	出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
	TEAN STONY MINISTERNAL ST. CLING OVER
4. 🗌	出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載 されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。
追加調査	至手数料の異識の申立てに関する注意 ③ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。
F	追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。

様式PCT/ISA/210 (第1ページの続葉(1)) (1998年7月)